#### **PCT**

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets $^6$ : A61F 9/007	<b>A1</b>	<ul> <li>(11) Numéro de publication internationale: WO 98/35639</li> <li>(43) Date de publication internationale: 20 août 1998 (20.08.98)</li> </ul>
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 16 février 1998 (		DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,
<ul> <li>(30) Données relatives à la priorité: 97/01801 17 février 1997 (17.02.97)</li> <li>(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CO INDUSTRIE [FR/FR]; Parc d'Activités Pr F-74370 Pringy (FR).</li> <li>(72) Inventeurs; et</li> <li>(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TELANDR [FR/FR]; 2931, chemin Beau Site, Villa M F-06400 Cannes (FR). SOURDILLE, Philippe 14, avenue des Flandres, F-44500 La Baule (FR). Valérie [FR/FR]; 2, rue de la Carrière, F-74960 (FR). BOS, Gilles [FR/FR]; 124, route de F-74330 La Balme de Sillingy (FR). VILLAIN [FR/FR]; 19, rue Henri Bordeaux, F-74000 Annec</li> <li>(74) Mandataires: LE ROUX, Martine etc.; Cabinet Loménie, 158, rue de l'Université, F-75007 Paris</li> </ul>	ORNEA  O, Ala  (ayflow)  [FR/FF  JALLE  O Meyth  Carasso  N, Fran  cy (FR)  Beau	in er, R]; TI, eet ess, eck .

- (54) Title: IMPLANT FOR DEEP SCLERECTOMY
- (54) Titre: IMPLANT DE SCLERECTOMIE PROFONDE

#### (57) Abstract

The invention concerns an implant for deep sclerectomy for draining aqueous humour during surgical treatment of glaucoma. The invention is characterised in that said implant is made of cross–linked hyaluronic acid and has substantially the shape of a polyhedron with at least five faces, advantageously the shape of a polyhedron with five or six faces. In a preferred embodiment, said implant has substantially the shape of a prism, advantageously straight with a trapezoidal base.

#### (57) Abrégé

La présente invention a pour objet un implant de sclérectomie profonde, destiné à drainer l'humeur aqueuse dans le cadre d'un traitement chirurgical du glaucome. De façon caractéristique, ledit implant est en acide hyaluronique réticulé et présente sensiblement la forme d'un polyèdre à au moins cinq faces, avantageusement sensiblement la forme d'un polyèdre à cinq ou six faces. Selon une variante préférée, ledit implant présente sensiblement la forme d'un prisme, avantageusement droit, à base trapézoïdale.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

Albanie		ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
Arménie		FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
Autriche		FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
Australie		GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
Azerbaïdjan		GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
Bosnie-Herzégovine		GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
Barbade		GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
Belgique		GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
Burkina Faso		GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
Bulgarie		HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
Bénin		IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
Brésil		IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
Bélarus		IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
Canada		IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
République centrafricaine		JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
Congo		KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
Suisse		KG	Kirghizistan	NO	Norvège	$\mathbf{z}\mathbf{w}$	Zimbabwe
Côte d'Ivoire		KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
Cameroun			démocratique de Corée	PL	Pologne		
Chine		KR	République de Corée	PT	Portugal		
Cuba		KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
République tchèque		LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
Allemagne		LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
Danemark		LK	Sri Lanka	SE	Suède		
Estonie		LR	Libéria -	$\mathbf{s}\mathbf{G}$	Singapour		
	Arménie Autriche Australie Azerbaïdjan Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemark	Arménie Autriche Autriche Australie Azerbaïdjan Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemark	Arménie FI Autriche FR Autriche FR Australie GA Azerbaïdjan GB Bosnie-Herzégovine GE Barbade GH Belgique GN Burkina Faso GR Bulgarie HU Bénin IE Béfarus IS Canada IT République centrafricaine JP Congo KE Suisse KG Côte d'Ivoire KP Cameroun Chine KR Cuba KZ République tchèque LC Allemagne LI Danemark LK	Arménie FI Finlande Autriche FR France Australie GA Gabon Azerbaïdjan GB Royaume-Uni Bosnie-Herzégovine GE Géorgie Barbade GH Ghana Belgique GN Guinée Burkina Faso GR Grèce Bulgarie HU Hongrie Bénin IE Irlande Brésil IL Israël Bélarus IS Islande Canada IT Italie République centrafricaine JP Japon Congo KE Kenya Suisse KG Kirghizistan Côte d'Ivoire KP République populaire démocratique de Corée Cuba KZ Kazakstan République tchèque LC Sainte-Lucie Allemagne LI Liechtenstein Danemark LK Sri Lanka	Arménie FI Finlande LT Autriche FR France LU Australie GA Gabon LV Azerbaïdjan GB Royaume-Uni MC Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD Barbade GH Ghana MG Belgique GN Guinée MK Burkina Faso GR Grèce Bulgarie HU Hongrie ML Bénin IE Irlande MN Brésil II Israël MR Bélarus IS Islande MW Canada IT Italie MX République centrafricaine JP Japon NE Congo KE Kenya NL Suisse KG Kirghizistan NO Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Cameroun démocratique de Corée PL Chine KR République de Corée PT Cuba KZ Kazakstan RO République tchèque LC Sainte-Lucie RU Allemagne LI Liechtenstein SD Danemark LK Sri Lanka SE	Arménie FI Finlande LT Lituanie Autriche FR France LU Luxembourg Australie GA Gabon LV Lettonie Azerbaïdjan GB Royaume-Uni MC Monaco Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD République de Moldova Barbade GH Ghana MG Madagascar Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave Burkina Faso GR Grèce de Macédoine Bulgarie HU Hongrie ML Mali Bénin IE Irlande MN Mongolie Brésil IL Israël MR Mauritanie Bélarus IS Islande MW Malawi Canada IT Italie MX Mexique République centrafricaine JP Japon NE Niger Congo KE Kenya NL Pays-Bas Suisse KG Kirghizistan NO Norvège Côte d'Ivoire KP République populaire Cameroun démocratique de Corée PL Pologne Chine KR République de Corée PT Portugal Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie République tchèque LC Sainte-Lucie RU Fédération de Russie Allemagne LI Liechtenstein SD Soudan Danemark LK Sri Lanka SE Suède	Arménie FI Finlande LT Lituanie SK Autriche FR France LU Luxembourg SN Australie GA Gabon LV Lettonie SZ Azerbaïdjan GB Royaume-Uni MC Monaco TD Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD République de Moldova TG Barbade GH Ghana MG Madagascar TJ Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Burkina Faso GR Grèce de Macédoine TR Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Brésil IL Israël MR Mauritanie UG Bélarus IS Islande MW Malawi US Canada IT Italie MX Mexique UZ République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande Cameroun démocratique de Corée PL Pologne Chine KR République de Corée PT Portugal Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie République tchèque LC Sainte-Lucie RU Fédération de Russie Allemagne LI Liechtenstein SD Soudan Danemark LK Sri Lanka SE Suède

WO 98/35639 PCT/FR98/00291

#### Implant de sclérectomie profonde

5

10

15

20

25

30

35

La présente invention a pour objet un implant de sclérectomie profonde. Ledit implant de l'invention se caractérise par le matériau le constituant et par sa forme.

La technique chirurgicale de sclérectomie profonde a été récemment proposée pour traiter le glaucome. En effet, lorsque le glaucome ne peut être traité médicalement, il est nécessaire d'intervenir chirurgicalement pour réduire la pression intraoculaire.

La plus courante des techniques opératoires pour le traitement du glaucome est la trabéculectomie. Ladite trabéculectomie consiste à pratiquer une ouverture à travers le trabéculum, pour évacuer l'humeur aqueuse de la chambre antérieure vers l'espace sous-conjonctival. Il apparaît alors généralement sous la conjonctive une bulle de filtration provoquée par l'accumulation de ladite humeur aqueuse sous ladite conjonctive. Les complications associées à cette technique chirurgicale sont assez nombreuses. Elles consistent en des hypotonies précoces ou tardives, en des diminutions de profondeur de la chambre antérieure voire en l'effacement de celle-ci, en un soulèvement choroïdien ... Une des complications les plus dramatiques est la rupture secondaire de ladite bulle de filtration, qui peut entraîner une endophtalmie.

D'autres techniques chirurgicales ont été introduites, notamment pour éviter l'ouverture de la chambre antérieure. Une de ces techniques, dans le cadre de laquelle s'inscrit la présente invention, est la sclérectomie profonde dite chirurgie non perforante du glaucome. Elle consiste à inciser la sclère jusqu'à l'aplomb du canal de Schlemm. L'humeur aqueuse sourd alors au travers du trabéculum. Pour aider l'écoulement de ladite humeur aqueuse, il a été proposé de mettre en place, dans ladite incision (dans le lit scléral profond) un implant de collagène, de forme cylindrique (l'extrémité antérieure dudit implant, en regard du canal de Schlemm). Ledit implant facilite ledit écoulement de ladite humeur aqueuse, en jouant le rôle d'une mèche (il transporte les fluides oculaires par capillarité). Des résultats de mise en oeuvre de cette technique (sclérectomie profonde associée à la pose d'un implant de collagène), dont il est rappelé le principe, sont présentés dans Ophtalmologie, 1995; 9:666-670. Ledit implant, de par sa forme et la nature du matériau le constituant, ne semble pas promis à un grand avenir. En effet, la forme cylindrique n'est pas la forme la plus adaptée à

WO 98/35639

5

10

15

20

25

30

35

PCT/FR98/00291

l'anatomie de l'oeil et le matériau utilisé - collagène d'origine animale - n'est plus préconisé au vu des problèmes liés à la maladie de Creutzfelt-Jacob.

La Demanderesse propose présentement un implant qui, dans le cadre de cette technique chirurgicale de sclérectomie profonde (non perforante) avec implant, se substitue avantageusement audit implant de collagène, de forme cylindrique de l'art antérieur. Ledit implant de l'invention - grâce aux caractéristiques du matériau le constituant et à sa forme géométrique - occupe durablement l'espace créé chirurgicalement et permet efficacement l'écoulement de l'humeur aqueuse hors de la chambre antérieure (sans ouverture de celle-ci) : il constitue un véritable drain.

Ledit implant de l'invention - implant de sclérectomie profonde, destiné à drainer l'humeur aqueuse - est en acide hyaluronique réticulé et présente sensiblement la forme d'un polyèdre à au moins cinq faces. Avantageusement, il présente sensiblement la forme d'un polyèdre à cinq ou six faces.

Un tel implant polyédrique qui présente donc au moins cinq sommets se trouve relativement bloqué une fois positionné dans l'espace créé; ledit implant présentant, par ailleurs, bien évidemment un volume adapté au volume dudit espace. Il convient de pouvoir l'insérer dans ledit espace et de l'y voir alors exercer sa fonction de mèche, de véritable drain.

L'homme du métier comprendra parfaitement le qualificatif "sensiblement" employé en référence à la forme des implants de l'invention, au vu de la nature du matériau les constituant. On revient plus loin dans le présent texte sur ledit matériau.

Lesdits implants de l'invention présentent avantageusement sensiblement la forme d'un polyèdre, à au moins cinq faces, convexe ; ledit polyèdre convexe ayant au moins une base sensiblement plane (qui constitue sa face ou l'une de ses faces de plus grande surface) qui présente au moins 3 côtés et une faible épaisseur. On entend par épaisseur desdits implants de l'invention la distance maximale entre ladite base et le sommet opposé ou la face opposée à ladite base. Ladite épaisseur - faible, généralement comprise entre 0,2 et 2 mm - se trouve avantageusement comprise entre 1/12ème et 1/4 (de préférence entre 1/10ème et 1/8ème) de la longueur du plus grand côté de ladite base (à au moins 3 côtés).

Ladite base (sensiblement plane), délimitée par un polygone à au moins 3 côtés, consiste avantageusement en un triangle ou un quadrilatère, plus particulièrement un trapèze (de préférence isocèle).

WO 98/35639 PCT/FR98/00291

3

Ladite base, "sensiblement" plane (de par la nature du matériau constituant l'implant), est toutefois avantageusement légèrement incurvée de sorte que, une fois l'implant mis en place, elle épouse le rayon de courbure de l'oeil. Sa surface est donc, selon cette variante avantageuse, légèrement concave.

Dans le cadre de variantes avantageuses de l'invention, les implants présentent sensiblement :

- la forme d'un prisme, avantageusement droit, à base trapézoïdale (le trapèze de la base d'un tel prisme est de préférence un trapèze isocèle) ou triangulaire;

10

5

15

20

25

30

35

- la forme d'un parallélépipède, avantageusement d'un parallélépipède droit, et de préférence d'un parallélépipède rectangle.

Il est clair que, selon d'autres variantes, lesdits implants polyédriques, peuvent présenter d'autres formes et notamment celles de pyramides à base rectangulaire, carrée ou trapézoïdale, celles de telles pyramides tronquées, celles de prismes, notamment droits, à base quelconque ...

On rappelle ici que, de manière générale, la base de l'implant de l'invention (au moins l'une de celles-ci; destinée à être positionnée le long de la membrane de Descemet et de la paroi interne de la sclère) est avantageusement légèrement incurvée.

Par ailleurs, de manière générale également, on a avantageusement les angles du polyèdre constituant l'implant de l'invention, émoussés. Ceci peut constituer un plus en référence à d'éventuels problèmes de traumatismes.

On en vient maintenant à la nature du matériau constituant les implants de l'invention. Il s'agit d'acide hyaluronique réticulé, suffisamment réticulé pour constituer un implant solide.

L'acide hyaluronique est un glycosaminoglycanne ou mucopolysaccharide de poids moléculaire élevé que l'on trouve dans les tissus animaux tels que les cordons ombilicaux, l'humeur vitrée, le liquide synovial, les crêtes de coq, la peau, les tissus connectifs (articulations, tendons ...) ... Ledit acide peut ainsi être obtenu naturellement par extraction à partir de certains desdits tissus animaux (des crêtes de coq et cordons ombilicaux notamment). Il peut également être obtenu par fermentation bactérienne. Ledit acide possède une grande propension à absorber l'eau. Il s'agit d'un matériau très hydrophile dont la teneur en eau, à l'équilibre, est supérieure à 99 %. Ledit matériau convient

WO 98/35639

5

10

15

20

25

30

35

parfaitement pour assurer la fonction de drain recherchée pour l'implant de l'invention.

La structure chimique dudit acide est celle d'un polymère présentant des monomères disaccharidiques de N-acétyl-D-glucosamine et d'acide-D-glucoronique, ladite amine et ledit acide étant reliés par une liaison glucosidique  $\beta 1 \rightarrow 3$ . Les monomères disaccharidiques sont eux reliés entre eux par des liaisons glucosidiques  $\beta 1 \rightarrow 4$  pour générer la chaîne polysaccharidique non réticulée, sans embranchement.

Ladite chaîne présente toutefois, au niveau de ses monomères, des fonctions, notamment hydroxyles, qui permettent de la réticuler chimiquement afin de créer un réseau plus ou moins dense.

Dans le présent texte et les revendications qui y sont annexées, on emploie le terme acide hyaluronique comme nom générique pour désigner aussi bien l'acide hyaluronique per se que ses sels et notamment les sels de hyaluronate. Les implants de l'invention sont donc à base d'un polymère choisi parmi l'acide hyaluronique réticulé et les sels réticulés dudit acide. Avantageusement, ils sont à base de hyaluronate de sodium réticulé. Ledit hyaluronate de sodium intervenant est avantageusement d'origine bactérienne.

Ledit acide hyaluronique intervient, dans le cadre de l'invention, solide, réticulé à un taux de réticulation suffisant. On préconise de mettre en oeuvre ladite réticulation, via les fonctions hydroxyles dudit acide, au moyen d'un agent réticulant présentant des fonctions réactives; ledit agent intervenant en des quantités telles que le rapport : nombre total de fonctions réactives dudit agent réticulant (intervenant dans le milieu réactionnel) / nombre total de motifs disaccharidiques des molécules d'acide hyaluronique (présentes dans le milieu réactionnel) soit compris entre 0,2 et 1.

Une réticulation minimale assure l'effet escompté : l'obtention d'un solide, présentant un minimum de résistance mécanique.

Une réticulation maximale n'est pas, avantageusement, dépassée. L'intervention d'une quantité importante d'agent réticulant dénature en effet les implants de l'invention.

A titre d'agent réticulant, on peut faire intervenir, pour générer les implants de l'invention, tout agent connu pour réticuler l'acide hyaluronique par l'intermédiaire de ses fonctions hydroxyles - agent réticulant au moins bifonctionnel - et notamment un polyépoxyde ou ses dérivés. A titre de tel agent réticulant, on peut notamment faire intervenir l'épichlorhydrine, le divinylsulfone,

WO 98/35639 PCT/FR98/00291

le 1,4-bis(2,3-époxypropoxy)butane (ou 1,4-bis(glycidyloxy)butane ou encore 1,4-butanediol diglycidyl éther = BDDE), le 1,2-bis(2,3-époxypropoxy)éthylène, le 1-(2,3-époxypropyl)-2,3-époxy cyclohexane ... De nombreux agents réticulants convenant pour la mise en oeuvre de la réticulation de l'acide hyaluronique ont notamment été décrits dans le brevet US-A-4,716,154.

5

10

15

20

25

30

35

Il n'est pas exclu du cadre de l'invention de faire intervenir plusieurs agents réticulants pour obtenir un acide hyaluronique réticulé dans lequel on taille un implant de l'invention.

Selon une variante avantageuse, on utilise pour la préparation dudit acide hyaluronique réticulé un agent de réticulation dont les fonctions réactives sont des fonctions époxy.

D'une manière générale, la mise en oeuvre de la réticulation de l'acide hyaluronique (ou d'un de ses sels) est un procédé familier à l'homme du métier.

De façon originale, dans le cadre de la présente invention, on utilise ledit acide hyaluronique réticulé pour générer des implants polyédriques à au moins cinq faces, convenant à titre d'implants de sclérectomie profonde. Lesdits implants, de par le matériau les constituant, sont très hydrophiles et assurent efficacement l'évacuation de l'humeur aqueuse hors de la chambre antérieure.

Les implants de l'invention - polyèdres à au moins 5 faces, en acide hyaluronique réticulé - sont éventuellement chargés en au moins un principe actif. Ledit principe actif peut notamment consister en un antibiotique et/ou un antimitotique. Le chargement en principe(s) actif(s) de la masse desdits implants de l'invention ne soulève aucune difficulté particulière. Il est généralement mis en oeuvre au cours d'une étape d'hydratation desdits implants.

Enfin, les implants de l'invention, sont obtenus par découpe de la forme adéquate dans un bloc d'acide hyaluronique réticulé. Ledit bloc, présentant généralement une faible épaisseur, on parle plutôt de lamelle. Les implants de l'invention sont mis en place sans difficulté particulière au travers d'une incision adéquate. Ladite incision a été préalablement pratiquée pour réaliser l'espace ou cavité d'implantation.

La présente invention couvre également une application originale - à titre d'implant de sclérectomie profonde, destiné à drainer l'humeur aqueuse - d'une masse sensiblement polyédrique à au moins cinq faces (avantageusement à cinq ou six faces), en acide hyaluronique réticulé.

Elle a, en fait, également pour objet :

PCT/FR98/00291

5

10

15

20

30

- une utilisation originale, de l'acide hyaluronique réticulé, pour la production d'un implant de sclérectomie profonde, présentant sensiblement la forme d'un polyèdre à au moins cinq faces, avantageusement sensiblement la forme d'un polyèdre à cinq ou six faces ; implant destiné à drainer l'humeur aqueuse ;

- la mise en oeuvre de la sclérectomie profonde - chirurgie non perforante du glaucome - avec intervention d'un implant, en le matériau précité, de la forme précitée.

Pour illustrer, de façon nullement limitative, l'invention présentement revendiquée, on annexe à la description ci-dessus un exemple de préparation d'implants de l'invention.

Le protocole suivi est le suivant :

- 1,00 g de hyaluronate de sodium (d'une masse moléculaire de  $2.10^6$  Da) est dissous dans 7,80 g d'une solution aqueuse de soude à 0,25 M ;
- 0,192 g de BDDE (réticulant : 1,4-butanediol diglycidyl éther) sont ajoutés à la solution ;
  - après homogénéisation, celle-ci est mise au bain-marie à 50°C pendant 2 heures ;
  - un gel solide est alors obtenu qui est hydraté jusqu'à équilibre dans de l'eau désionisée;
  - ledit gel est alors purifié par extraction en continu, par de l'eau désionisée, dans un soxhlet;
  - le gel ainsi purifié est mis en équilibre dans une solution de tampon phosphate à pH 7,2 ;
- on découpe alors dans celui-ci des lamelles de 0,5 à 1 mm 25 d'épaisseur;
  - on trépane enfin ces lamelles , à l'aide d'un trépan présentant une section trapézoïdale (trapèze isocèle dont les bases mesurent respectivement 3 et 0,5 mm et la hauteur 5 mm) : on obtient alors des implants qui ont sensiblement la forme de prismes droits à base trapézoïdale et dont l'épaisseur varie entre 0,5 et 1 mm.

5

10

15

20

25

30

#### REVENDICATIONS

- 1. Implant de sclérectomie profonde, destiné à drainer l'humeur aqueuse, caractérisé en ce qu'il est en acide hyaluronique réticulé et présente sensiblement la forme d'un polyèdre à au moins cinq faces, avantageusement sensiblement la forme d'un polyèdre à cinq ou six faces.
- 2. Implant selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il présente sensiblement la forme d'un polyèdre convexe ; ledit polyèdre convexe ayant au moins une base sensiblement plane qui présente au moins 3 côtés et une faible épaisseur ; ladite épaisseur distance maximale entre ladite base et le sommet opposé à ou la face opposée à ladite base se trouvant avantageusement comprise entre 1/12ème et 1/4 de la longueur du plus grand côté de ladite base.
- 3. Implant selon la revendication 2, caractérisé en ce que ladite base a une forme triangulaire ou trapézoïdale.
- 4. Implant selon l'une des revendications 2 ou 3, caractérisé en ce que ladite base est légèrement incurvée de sorte que, une fois l'implant mis en place, elle épouse le rayon de courbure de l'oeil.
- 5. Implant selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il présente sensiblement la forme d'un prisme, avantageusement droit, à base trapézoïdale.
- 6. Implant selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que ses sommets sont émoussés.
- 7. Implant selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que ledit acide hyaluronique a été réticulé, via ses fonctions hydroxyles, au moyen d'un agent réticulant présentant des fonctions réactives ; ledit agent étant intervenu en des quantités telles que le rapport : nombre total de fonctions réactives dudit agent réticulant/ nombre total de motifs disaccharidiques des molécules d'acide hyaluronique est compris entre 0,2 et 1.
- 8. Implant selon la revendication 7, caractérisé en ce que lesdites fonctions réactives dudit agent réticulant sont des fonctions époxy.
  - 9. Implant selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que ledit acide hyaluronique réticulé est chargé en au moins un principe actif.

int tional Application No PCT/FR 98/00291

			CI/FR 98/00291		
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61F9/007				
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national classifica	ation and IPC	• •		
	SEARCHED				
Minimum do IPC 6	pocumentation searched (classification system followed by classification $A61F - A61L - C08L$	on symbols)			
Documental	tion searcned other than minimum documentation to the extent that si	uch documents are include	d in the fields searched		
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba:	se and. where practical, se	arch terms used)		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.		
Х	WO 96 40005 A (KERAVISION, INC.) 1 December 1996	19	1-4,6,7, 10		
Υ	see abstract; figures 9-12,18,19 see page 16, line 1 - line 26		8,9		
Y	Y US 4 716 154 A (T.MAELSON ET AL.) 29 December 1987 cited in the application see abstract				
_	see column 3, line 18 - line 43	,			
A	SU 1 066 591 A (TARTU. UNIV) 15 3 1984 see abstract	January	2,3		
А	US 5 433 701 A (M.H. RUBINSTEIN) 1995	•	1-4		
	see column 3, line 3 - line 8; fi	igures 1-4			
	_	-/			
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family me	mbers are listed in annex.		
, Sbecial ca	stegories of cited documents:	"T" later document publish	ned after the international filing date		
consid "E" earlier o	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	or priority date and n cited to understand t invention	ot in conflict with the application but ne principle or theory underlying the		
which	iate ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publicationdate of another in or other special reason (as specified)	cannot be considere involve an inventive	relevance; the claimed invention d novel or cannot be considered to step when the document is taken alone relevance; the claimed invention		
"O" docume	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered	d to involve an inventive step when the		
other in the cume	means ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	ments, such combina in the art. "&" document member of	ition being obvious to a person skilled		
Date of the	actual completion of theinternational search	1 -	international search report		
8	June 1998	18/06/199	98		
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer			
	NL - 2280 HV Rijswijk - 76l. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl Fav. (±31-70) 340-2040	Wolf C			

li ational Application No
PCT/FR 98/00291

0.46		PCT/FR 98/00291
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Α	US 4 946 436 A (S.G. SMITH) 7 August 1990 see abstract; figures	1,2,6
A	WO 89 07426 A (D.W. LANGERMAN) 24 August 1989 see page 29, line 23 – page 33, line 13	1.8,10
4	WO 94 13234 A (M.A. COOTE) 23 June 1994 see claims 1,10-13	1,10
4	US 5 558 630 A (B.L. FISHER) 24 September 1996 see abstract; figures	1
4	GB 2 296 663 A (A. S. MAHMUD) 10 July 1996 see abstract; figures	1-4
4	WO 95 35078 A (J. PYNSON ET AL.) 28 December 1995 see abstract; figures	1,2
	<del></del>	

Information on patent family members

In: .tional Application No PCT/FR 98/00291

	tent document in search report		Publication date	Patent for member		Publication date
WO	9640005	A	19-12-1996		07696 A 30111 A	30-12-1996 25 <b>-</b> 03-1998
US	4716154	А	29-12-1987	CA 12 DE 35 EP 01 JP 60 JP 615 SE 84	42820 B 76142 A 65107 A 85070 A 69481 B 02310 T 03090 A 00079 A	03-02-1986 13-11-1990 27-10-1988 25-06-1986 07-09-1994 16-10-1986 09-12-1985 03-01-1986
SU	1066591	Α	15-01-1984	NONE		
US	5433701	A	18-07-1995		31196 A 19249 A	10-07-1996 27-06-1996
US	4946436	A	07-08-1990	AU 6 AU 77 CA 20 CN 10 DE 690 DE 690 DK 4 EP 04 ES 20 IL JP 45 WO 91	15388 T 42498 B 86691 A 45178 A 52253 A,B 15161 D 15161 T 54838 T 54838 A 66416 T 96242 A 03767 T 07195 A 35390 E	15-12-1994 21-10-1993 13-06-1991 18-05-1991 19-06-1991 26-01-1995 11-05-1995 15-05-1995 06-11-1991 01-03-1995 31-10-1996 09-07-1992 30-05-1991 03-12-1996
WO	8907426	Α	24-08-1989	AU 30 CA 13 DE 689 DE 689 EP 04 JP 35	88016 A 41289 A 15489 A 14446 D 14446 T 03495 A 604444 T 34998 E	19-12-1989 06-09-1989 06-04-1993 11-05-1994 28-07-1994 27-12-1990 03-10-1991 18-07-1995

Information on patent family members

Ir. Itional Application No PCT/FR 98/00291

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9413234 A	23-06-1994	AU 6653194 A	04-07-1994
US 5558630 A	24-09-1996	NONE	
GB 2296663 A	10-07-1996	NONE	
WO 9535078 A	28-12-1995	FR 2721499 A AT 165967 T AU 2798395 A EP 0766544 A	29-12-1995 15-05-1998 15-01-1996 09-04-1997

Dc. ide Internationale No PCT/FR 98/00291

		PCT/F	R 98/00291
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61F9/007	4	
			٠.
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB	
B. DOMAIN	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	tion minimale consultee (système de classification suivi des symboles d A61F A61L C08L	de classement)	
Documenta	tion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure ou	ces documents relèvent des doma	aines sur lesquels a porte la recherche
			a porte la recriercité
Base de dor utilisés)	nnées electronique consultée au cours de la recherche internationale (	nom de la base de données, et si d	cela est réalisable, termes de recherche
		•	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie <sup>2</sup>	Identification des documents cités, avec le cas échéant. l'indication des	les passages pertinents	no. des revendications visées
V	110.05.4005.4.(117.117.117.117.117.117.117.117.117.11		
X	WO 96 40005 A (KERAVISION, INC.) 19 décembre 1996	)	1-4,6,7, 10
Y	voir abrégé; figures 9-12,18,19		8,9
	voir page 16, ligne 1 - ligne 26		
Y	US 4 716 154 A (T.MAELSON ET AL.) décembre 1987	29	8,9
	cité dans la demande		
	voir abrégé voir colonne 3, ligne 18 - ligne 4	13	
_			
A	SU 1 066 591 A (TARTU. UNIV) 15 ja 1984 voir abrégé	nvier	2,3
		,	
	_/	/ <b></b>	
-			
X Voir	la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	Les documents de familles	de brevets sont indiqués en annexe
	s speciales de documents cités:	" document ultérieur publié après	la date de dépôt international ou la
consid	ent définissant l'état général de latechnique, non lère comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartener technique pertinent, mais cité p ou la théorie constituant la bas	nant pas à l'état de la Dour comprendre le principe
ou apr	ent antérieur, mais publié à la date dedépôt international les cette date "> ent pouvant jeter un doute sur une revendcation de	" document particulièrement pert être considérée comme nouve	inent; l'invention revendiquée ne peut elle ou comme impliquant une activité
priorité autre d	e ou cité pour déterminer la date depublication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	inventive par rapport au docun document particulièrement perti	nent considéré isolément inent; l'invention revendiquée
une ex	ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens	documents de même nature, c	ne impliquant uneactivité inventive de à un ou plusieurs autres ette combinaison étant évidente
"P" docume postéri	ent publié avant la date de dépôtinternational, mais leurement à la date de priorité revendiquée "8	pour une personne du métier document qui fait partie de la m	
Date à laque	elle la recherche internationale a etéeffectivement achevee		pport de recherche internationale
	juin 1998	18/06/1998	
Nom et adre	sse postale de l'administrationchargee de la recherche internationale Office Europeen des Brevets. P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Wolf, C	
ı		, .	

DC ide Internationale No PCT/FR 98/00291

Catónania	Identification des desurges attended	
Catégorie	identification des documents cités, avec le cas echeant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visees
A	US 5 433 701 A (M.H. RUBINSTEIN) 18 juillet 1995 voir colonne 3, ligne 3 - ligne 8; figures 1-4	1-4
A	US 4 946 436 A (S.G. SMITH) 7 août 1990 voir abrégé; figures	1,2,6
A	WO 89 07426 A (D.W. LANGERMAN) 24 août 1989 voir page 29, ligne 23 - page 33, ligne 13	1,8,10
A	WO 94 13234 A (M.A. COOTE) 23 juin 1994 voir revendications 1,10-13	1,10
A	US 5 558 630 A (B.L. FISHER) 24 septembre 1996 voir abrégé; figures	1
А	GB 2 296 663 A (A. S. MAHMUD) 10 juillet 1996 voir abrégé; figures	1-4
A	WO 95 35078 A (J. PYNSON ET AL.) 28 décembre 1995 voir abrégé; figures	1,2
	·	

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

D ade Internationale No PCT/FR 98/00291

	ment brevet cité		Date de		embre(s) de la	Date de
au rapp	ort de recherch	ne	publication	fam	ille de brevet(s)	publication
WO 9	9640005 	A 	19-12-1996	AU EP	6107696 A 0830111 A	30-12-1996 25-03-1998
US 4	4716154	Α	29-12-1987	SE CA DE EP JP JP SE WO	442820 B 1276142 A 3565107 A 0185070 A 6069481 B 61502310 T 8403090 A 8600079 A	03-02-1986 13-11-1990 27-10-1988 25-06-1986 07-09-1994 16-10-1986 09-12-1985 03-01-1986
SU 1	1066591	Α	15-01-1984	AUCI	JN	
US 5	5433701	A	18-07-1995	AU WO	4231196 A 9619249 A	10-07-1996 27-06-1996
US 4	4946436 	A	07-08-1990	AT AU CA CN DE DK EP ES IL JP WO US	115388 T 642498 B 7786691 A 2045178 A 1052253 A,B 69015161 D 69015161 T 454838 T 0454838 A 2066416 T 96242 A 4503767 T 9107195 A RE35390 E	15-12-1994 21-10-1993 13-06-1991 18-05-1991 19-06-1991 26-01-1995 11-05-1995 15-05-1995 06-11-1991 01-03-1995 31-10-1996 09-07-1992 30-05-1991 03-12-1996
WO 8	3907426	A	24-08-1989	US AU CA DE DE EP JP US	4888016 A 3041289 A 1315489 A 68914446 D 68914446 T 0403495 A 3504444 T RE34998 E	19-12-1989 06-09-1989 06-04-1993 11-05-1994 28-07-1994 27-12-1990 03-10-1991 18-07-1995

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dt ide Internationale No PCT/FR 98/00291

Document brevet cite au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9413234	Α	23-06-1994	AU 6653194 A	04-07-1994
US 5558630	Α	24-09-1996	AUCUN	
GB 2296663	Α	10-07-1996	AUCUN	
WO 9535078	A	28-12-1995	FR 2721499 A AT 165967 T AU 2798395 A EP 0766544 A	15-05-1998 15-01-1996